Europäisches Patentamt

European Patent Office Office européen des brevets

(11) EP 0 734 285 B1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 03.06.1998 Patentblatt 1998/23
- (21) Anmeldenummer: 95904439.7
- (22) Anmeldetag: 13.12.1994

- (51) Int. Cl.⁵: **B01D 39/04**, A61K 31/79, A61K 33/18, A61K 33/40
- (86) Internationale Anmeldenummer: PCT/EP94/04092
- (87) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/16511 (22.06.1995 Gazette 1995/26)
- (54) TIEFENFILTER ZUR ABTÖTUNG VON MIKROORGANISMEN UND INAKTIVIERUNG VON VIREN UND DESSEN ANWENDUNG

DEEP-BED FILTER FOR EXTERMINATING MICRO-ORGANISMS AND INACTIVATING VIRUSES AND ITS USE

FILTRE A LIT PROFOND POUR L'EXTERMINATION DE MICRO-ORGANISMES ET L'INACTIVATION DE VIRUS. ET SON UTILISATION

- (84) Benannte Vertragsstaaten: CH DE DK FR GB IT LI SE
- (30) Prioritat: 17.12.1993 DE 4343226
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 02.10.1996 Patentblatt 1996/40
- (73) Patentinhaber:
 - BASF AKTIENGESELLSCHAFT 67056 Ludwigshafen (DE)
 - SCHENK FILTERBAU GMBH 73550 Waldstetten (DE)

- (72) Erfinder:
- BREITENBACH, Jörg
 - D-68199 Mannheim (DE)
 - · FUSSNEGGER, Bernhard
 - D-67489 Kirrweiler (DE)

 LANG, Siegfried
 - D-67071 Ludwigshafen (DE)
- (56) Entgegenhaltungen: WO-A-85/02422

WO-A-85/02422 WO-A-94/00161 WO-A-93/06911 US-A- 3 216 579

724 285 B1

Beschreibung

Die vorliegende Efrindung betrifft als biodich Telenfilter geeignete Formkörper aus Fasermaterialien und darin eingebetteten Partikeln aus Crospordon-eld. Weiterlich betrifft die Efrikung Schlichterlitte enthaltenden mindestens einen der Formkörper als Telenfilterschicht. Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der Formkörper und der Schlichterfilter zu Apblumg vom Mikorogranismen der Inaktivierung von Viren für solche enthaltenden Flossigkeiten.

Zum Reinigen vom Wasser, Blitt oder Blutprägerarten, aber auch von anderen Körperflössligkeiten oder Injektionslösungen werden diese Produkte filtert. Will man gleichzeitig mit der Reinigung auch in eine Abdürung von pathogenen
feinen erzielen, so muß man den Filtrier und Reinigungsvorgang mit Maßnahmen kombinieren, die auch eine entprochende lanktivierung bzw. Abbütung von pathogenen Keinen bewirten. Hieritz sied schon verschiedene Verfahren
und Vorrichtungen bekannt. So ist es aus der WO -920/40 31 bekannt, daß man Blut, Butderiväte und andere Körpenflüssigheiten mit flösichen PrV-Dor-Pfapanten (Poviorion- Jod) gutven. Abbüten von pathogenen Keimen reinigen kann,
ohne daß die zu reinigereden Substanzen dabel geschädigt werden. Zu diesem Zweck wird die zu reinigerede Flüssigkeit mit dem Povidone- Jod behandelt und dies ob behandelte er Bossigheit wird dann ober Filter geleitet. Die abgebetten
for bruchte erhält. Döwselt ein solches Verfahren durchaus wirksam ist, ist est ein merstudiges Verfahren, bei dem
man zunächtet das gelöste Povidone-Jod mit der zu reinigenden Pfüssigheit zusammerbringt und anschließend dann
flitfert. Nachteilig an diesem Verfahren ist, daß das gelöste Povidone abeil (eibes tra einer Abforanung des Jodes)
zu friltrat gelöst und daraus praktisch nicht wieder abgetrennt werden kann. Das hat zur Folge, daß ein solches Vorfahresprodukt heith mehr diver das popitient werden kann, da es das nicht inerengdige Povidone noch enthätel.

Aus der DE-41 19 288 ist es weiterhin bekannt, pharmazeutische oder biologische und andere Flüssigheiten durch Schichterführstein zu reinigen. Da solche Flüssigheiten nach dem Reinigungsvorgung frei von Fremdbestandtellen , insbesondere Metallicinen, sein sollen, Können für och er Flitter nur solche Substanzen eingesetzt werden, bei denen eine Verurreinigung des Flitterts durch Metalle nicht zu erwarten ist. Deshab wird in DE-41 19 288 vorgeschlagen, metalliose nenamme und vorzugswebe metallionenfele Flitterführtelt wie fein sehn brüchtigsserswer Polymergranda, intkonsierte Zellstoffe oder Mischungen dieser Stoffe als filtrationsaktive Komponente zu verwenden. Kleselgur oder Perfite, die

wirksame Filterhilfsmittel sein könnten, scheiden wegen des Metallgehaltes aus-

WO 93/08911 beschreibt ein Verfahren zur Filtration von Blut mit Hille von pulverförmigem Crospovidone-Jod. Diesew wich bettirforing auf ein Filter aufgebracht Das Verfahren erfordere in Crospovidone-Jod von weitgebrade einhelliso cher Krongröße von 40-150 jum. Dessen Hentsellung ist technisch aufwendig. Außerdem verbleiben die abgedeteten Mikroorganitenen im Filtet auf müssen darzus abgeherent werden. Auch die Trennung der abfültrient zeitulären Bestandtelle des Blütses vom Crospovidone-Jod ist aufwendig und aufgrund der für die Anwendung ertorderlichen engen Kongroßenverteilung fort is Kongroßen großtechnisch schwierig zu zestleiser.

In der WO 94/00161 ist die-Behandlung von Blut oder blodgischem Gewebe mit Providone-HyD-Yompteron als blodder Subtanzen beschieben, wobei sowoh Providone als auch Crosprovidne als Bast für de Komplewe erwendet werden kann. Die Behandlung der biologischen Materialten kann in einer Vorrichtung erfolgen, in welcher Schichten verschiedenen biologier Substanzen übererikander angeordnet ind.

Aufgabe der Erfindung war es, Tieferfilter aus solchen Materialien zu finden, mit denen man die Reinigung und gleichzeitig das Abtöten von parbogenen Keinen und Inaktivieren von Viren in Tüssejfreiten, welche diese enthalten, vorsteilhaft und hone großen Aufwand durchführen lann. Verbunden mit dieser Aufgabe ist die Anwendung eines solchen Tieferfilters zum Abtöten von pathogenen Keinen bei der Herstellung von reinem Wasser, pharmakologischen Lösungen, insbesondere Inkeitonsbeungen und Bulbatensanpoduktung.

Demgemäß wurden die eingangs definierten als blocide Tiefenfillter geeigneten Formkörper, Schichtenfilter aus einem oder mehreren solcher Formkörper sowie deren Verwendung für die Abtötung von Mikroorganismen und die Inaktüvierung von Viren in diese enthaltenden Flüssigkeiten gefunden.

Die erfindungsgemäßen Förmkörper enthalten als blocide Substanz zur Abtötung von Mikroorganismen oder Inaktivierung von Viren Crospovidone-Jod.

Mit Crospovidone-Jod wird der erfindungsgemäß verwendete auf Basis von vernetztem PVP (PVPP, Crospovidone) Jodkomplex bezeichnet.

Im Gleichgewicht mit dem komplex gebundenen Jod steht das freie Jod. Dieser Anteil als wirksame Komponente wird in einem Konzentrationsbereich von 0,5 bis 6, vorzugsweise 1 bis 3 ppm stets aus dem Jodpool des Komplexes nachsehlicht.

Das Jod kann in diesem Komplex in unterschiedlichen Mengen gebunden sein. Die handelsüblichen Produkte erhalten vertögbares Jod zwischen 9,0 und 120, Gew-%, jeloche intd für die vorliegende Erfindung Produkte gestignet ist einem Gehalt an verfügbarem Jod zwischen 1 bis 20 Gew-%. Die Komprüße des Crospovidone-Jods legt zwischen 3,5 und 690 um. Bevznugt wird Crospovidone-Jod mit einer Komprüßer verteilung zwischen 0,5 und 250 um verwendet. Die mittliere Komprüße liegt zwischen 30 und 40 um. Die spezifische Chertläche der Crospovidone-Jod Partikel beträch 0,9 bis 6, vorzugsweise 1,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 0,1 bis 0,35 vorzugsweise 2,8 bis 2,5 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 2,8 m/g IBET-Mehlordel, die Schriftlichte 2,8

0,18 bis 0,25 g/ml.

Das Crospovidone Jod ist in den als Teiderfiller geeigneten Formiörper in Mengen zwischen 0,5 und 75 Gew. %, bevozugt 10 bis 50 Gew. %, besongen auf das Gesamfgewicht des trodenen Formiörpers enthalten. Diese Mengen hängen einerseits von der im Crospovidone-Jod enthaltenen Menge an verfügb barem Jod und andererseits von der Art des zu reinigenden Materials ab. In einem Schichterfiller selbst können Tietenfiller mit verschiedenen Mengen an Crospovidene-Jod einesektzt werden.

Die Partikel der blociden Substanz sind in die aus Fasermaterialien besiehenden Formkörper eingebetet. Die Formkörper bestehen aus Fasersloffen, wie sie für die Papier- und Filterherstellung bekannt sind, insbesondere Zellstoffasern. Ein geeigneter Faserstoff ist z. B. mikronisierter Zellstoff aus reiner Alpha-Zellulose mit einem Glührück-10 stand von maximal 0,3 %. Die Faserlänge der verwendeten Alpha-Zellulose kann im Bereich von 10 bis 300 µm und vorzugsweise 16 bis 200 µm leigen, wobel eine durchschriftliche Faserdicke von 5 bis 30 µm zweckmäßer.

Zir Einstellung des erforderlichen Oberflächerpotentials können verschiedene Additive zugegeben werden. Zur Erzielung eines positiven Oberflächerpotentials kann man ein Polysmid-Amniepolitorhydrich-Hzr, (zir ein negatives Oberflächerpotential modifizierte Galaktomannane oder Polysarylamide zugeben. Durch Verwendung von anionischen Flatentinnshilmstritien kann ebentalis ain negatives Oberflächerpotential erzielte wärden.

Ale Ersatz für die Zellulose oder zusätzlich zu der Zellulose ist es zwechmäßig, Polyolelinfasen, z. B. ein Polyentylenflibrid (PE-Fibrid) zuzusetzen. Ein solches PE-Fibrid kamn beispielaweise eine Faserlänge von 50 bis 500 µm und eine Faserdicke von 0,1 bis 50 µm haben. Die Menge der zugesetzten Polyethylentisser liegt im Bereich von 1 bis 50 60 w. %, bezogen auf alle in der jeweiligen Filterschicht enthalteren Bestandteile (Trockengewicht) und beträgt vorzu gupweise 5 bie 25, und gan ve besonders bevorzugt, ca. 10 Gew.-Y.

Die Tiefenfliter können auch ausschließlich aus Polyethylenfibrid als Fasermateriallen bestehen.

Wellehin kann es vorteilhaft sein, in die Fillerschicht hochdisperatives Polymergranutal einzuarbeiten. Besonders geeignet sind hiertür beispielsweise Harnstoht-Formaldehyd-Kondensate mit einer Primatreichrergröße von 0,1 bis 5 mun und einer spezillichen Oberliche von 20,4 his 7mfg (BET-Mehold) um Aggiomeraten von Primatreichen in der Größe zwichen 3 und 200 jum. Diese Polymergranutate können in Mengen von 1 bis 60 Gew. Kvorzugeweise 5 bis 0 Gew. Kvorzugeweise 1 bis 1 Gew. Kvorzugeweise 2 Gew. Kvorzugeweise 1 Gew. Kvorzugeweise 2 Gew. Kvorz

aber auch schon vorher zu der Pulpe zugesetzt werden. Die wählige Suspension mit allen in der Rezeptur vorgesehenen Inhaltsatöffen wird dann auf ein Sieb gegeben und dort schonend entwässert so daß man hochporöse Strukturen mit sehr hohem Trübaufnahmevermögen erhält. Anschließend erfolgt die Trochrung, üblicherweise in temperaturgesteuerten Mehretagenfrodwern, wobei man die Trockentemperatur so neget, daß die in der Mischung erhaltenen temperaturenpfindlichen Komponenten nicht geschädigt werden. Hier soll die Trochrungstemperatur beispielsweise unterhalb der Erweichungstemperatur von im Filter enthaltenen Polygielfrüffichen liegen, üblicherweise im Bereich von 130°C.

bau geeigneten Stoffe zu, also beispielsweise Harze, welche die Naßfestigkeit erhöhen und/oder das Zeta-Potential beeinflussen sowie das teilchenförmige Crospovidone-Jod in der geeigneten Menge etc.. Das Crospovidone-Jod kann

Die Crosporidono-Jod enthaltenden Tiderfillierpagiere haben im allgemeinen eine Dicke von 0,1 bis 10 mm. Das Flächengewicht der einzelnen Fillerpapiere kann in weiten Bereichen veriferen und liegt zwischen 20 gm² und 250 gm². Der Aschagehalt der Filler variiert nach Art und Menge der im Fillerpapier enthaltenen Stofte. Er ist nicht kritisch, weil es nicht auf die im Filler zurückgehaltenen Substanzen ankommt, sondern auf die Reinheit des nach dem Filtrieren erhaltenen Fillerste

Die Erindung betrifft auch Schichtenführe aus den erfindungsgemäßen Forrikforpern. Schichtenführ (Filterpressen) sind aus dem Stand der Technichtenkante, Lides erhalten ein oder mehrere Tellerführenschichte, duckt weiche die zu reinigende Flüssigkeit läuft, wobei die Schichtenführer je nach Bedarf als Druck-, Saug- und hydrostatische Filter betrieben werden. Üblichterweise werden Tieferführe durchsfrührt, wobei die Schichten im Tieferführ unterschiedlich ausgebildet sen Können, indern man z. B., die Art und die Dichte undoder die Perengrübe der Filterschichten variert. Indem erfindungsgemäßen Schichtenführ, der sich aus ein oder mehreren Tieferführerschichten bzw. Tieferführerspeiser ern aubbaut, ist in den Filterschichten Crospovidon-Jod, beworzug in bis 50 Gew. % sendnets beworzugt 20 bis 40 Gew. % enthalten, das wie die füsichen Povidone-Jod-Komplexe (auf Basis von löslichem PVP) bakterziche, fungizide und viruzide Einenschaffen aufweist.

Bei der praktischen Anwendung des erfindungsgemäßen Tiefenfliters wird die zu reinigende Flüssigkeit, Insbeson-

dare Wasser, Injektionslösungen oder Blutplasmaprikparate, auf das Filter aufgegeben. In der Regel erfolgt die Zugabe von oben, so das mu unteren Ernde des Teitenflittere die gereinigte Flossigkeit gewonnen wird. Dabei arbeitet man zwackmäßigenweise mit einer Druckdifferenz über den gesamten Filter von oben nach unten von bis zu 5 bar. Die in die Porran des Schicht bzw. des Gedloges eindringenden Teilchen einschließlich Balderien, Pitz eder Viren werden durch dass in diesem Schichten vorliegende Crospovidone-Jod abgedrette bzw. inaktiviert, und die Rückstände setzten sich an der inneren Oberfläche und in dem Hohltatumen der Schichten ab.

Für die Wirkungsweise und Effiziert der erf Indungsgemäßen Telenfläter ist die durchschnittliche Verweitzeit der zu reinigenden Pfüscigkeit beim Durchtließen des Telenfläters von erheiblicher Bedeutung. Die Kontaktzeiten betragen 0,1 bis 5 min, vorzugsweise 1 bis 2 min. Diese Verweitzeit wird einerseits durch die Tiefe des zu durchströmenden Filip 10 terbeites als auch den Inneren Aufbau der einzelnen Fillierschrichten begehnflüß. Eist ist anzustreben, daß bei einer gegebenen Tiele des Tieferflites einer optimale, zur Erzielung der balderidden, ungleiden und viruziden Eigenschaften ausreichende Verweitzeit sich einstellt. Der Kontakt der zu behanderlinden Flüssigkeit mit den Consporkdone-Jodonn-plexen im Gefügle des Tieferfliters aufgrund der stanfig werdes einden, meist stank trutufwenten Strömungszustaffde in Arren und Kanalien des Tieferfilters aufgrund der stanfig werdes einden, meist stank trutufwenten Strömungszustaffde in taktzeiten höher als bei den Verstähen des vorerwähnten Standes der Technik Durch die Kombination von Crosporidone-Jod enthalten Tieferfilterschichten mit Crosporidone enthalterden Tieferfilterschichten final dieser Reihen für des Strömungszustaffen den verwenkahrten Standes der Technik Durch die Kombination von Crosporidone-Jod enthalten Tieferfilterschichten mit Crosporidone enthaltenden Tieferfilterschichten final dieser Reihen für der Strömungszustaffen der Verwenden von der der durch Aufeinanderligen der beiden Tiegefüllterschichten mit und dense Spacer zwischen hinnen verwirkt werden. Dieser der durch Aufeinanderligen der beiden Tieferfilterschichten mit und dense Spacer zwischen hinnen verwirkt werden. Dieser

Erinfungsgem8ß mit Orsopvidone-Jod ausgerüstelts Tiefenfliterschichten bzw. Filespapiers können auch in Filespressen erwendte werden oder in Filespchichtenmodule oder in Filesterbarn in Filosiorier Form eingebaut werden. Vorsuche haben ergeben, daß man mit einem erindungsgemäßen Tiefenfliter wirksam Wasser, biologische oder harmazeutische oder chamsche Filosisgisten, nibesponder aber injektionsfosungen und Butplatsamsgraptate von pathogenen Keimen betreien kann, wobel auch die Rückstands(Debris) der abgetichten Mikroorganismen im Filer zurückgehalten werden. Da die vorgenannten Filosisgisteiten ohnehm mindestens einem Filtfernorgang unterworten

werden müssen, kann durch die Verwendung eines Crospovidone-Jod enthaltenden Tietenfilters die Reinigung in einfacher, zeitsparender und kostensparender Weise durchgeführt werden.

Die beanspruchter Tefenfilter haben auch den Vorfelt, daß eich im behandellen Filtrat kein Povidone befindet. Sofern partikuter BestandellerZeiltsidnon im Medium enthalten sind, fallen diese bei der Filtration nhen Vermiss achung mit den Hillssöfen an. Für eine Weiterverarbeitung der Filtrationsrückstände enfallen somit alle Schrifte, die der außwendenn Abtzennund er Hillssöfel dien und versiche sind versichte sind versiche sind

Herstellungsbeispiel

s Eine Tiefenfilterschicht zur Reinigung von biologischen Flüssigkeiten wie z.B. Blutplasmafraktionen wird wie folgt hergestellt:

Eine Zeilstoffmischung aus hochgebleichten Sulfit-und Sulfatzeilstoffen von Laub- und Nadelhölzern wurde in wäßriger Suspension (Pulpe) auf einen Mahlgrad von ca. 400 SR (Schopper Riegler) in Kegelrefinern gemahlen.

Zu 50 Gewicht stellen dieser Zellstöffmischung (bezogen auf Trodensubstant) wurden 5 Gewichtstelle Polyethyienfortie (FEPTed) Type: ESS 21 der Fa. Schwarzskader Tedleweite), 10 Gew. %s Entsüdiste Hanstells Fermalieltykondenset (Agglomestel awsichne 6 und 60 mm) und 36 Gew. %s Crospovidiona-Jod (Komgrößenverfellung 0,5 = 256
mm) zugesetzt. Die Naßwerdesigung erfolgte durch Beglabe von c. 0, 5 Gew. % Vyanningsichtorhytien/Harz. Die
homogene Suspension dieser Inhaltisatöfe wurde auf einem kontinulerlich baltenden Langsleb auf ca. 30-35%. TS einwässert, wohl eine sehr protess Strukfur gebliche wird. Anschließend wird die nasse Filterschicht bis 100 is 140°C in
48 einem kontinulerlich betriebenen Etagentrochner bis zu einer Rest fleuchte < 1% getrochnet und danach auf Format
geschnitten. Das Ergebnis ist eine naftelest, bakteiricht, funglöd und virusd wirksende Flierschricht zur Ferliffstation mit
einer Porenverteilung zwischen 0,05 und 30 µm, wobel 90 % aller Poren zwischen 4 und 6 mm liegen (Meßprinzip:
Coulter Porenverteil i) einer Ektorheszogenen Masse von 1200± 25 griff und einer Dieve von 4 + 0,5 mm.

50 Spezifikation des eingesetzten Crospovidone-Jod;

Bezelchnung:	Crospovidone-Jod:
Stickstoffgehalt	9,1 - 11,5%
Schwermetallgehalt	≤ 10 ppm

(fortgesetzt)

Bezeichnung:	Crospovidone-Jod:		
Trocknungsverlust	≤ 6%		
Asche	< 0,3%		
Vertügbares Jod	9-12,0%		
Freies Jod	1-3 ppm		

2. Anwendungsbeispiel

Entkeimung von Bakterien-haltigen Medien

Die so hergestellten Tielenfillerschichten wurden einer. Validierung mit dem Balterienstamm Serratia marcescens eine Validierung wird der Verbreiten der Verbreiten von der Verbreiten der Europäischen Fachvereinigung Tieterfilltration e.V. vorgeschlagene Methode (Vorschrift Mr. 4.2-Titterreduktion) verwendet (Triltrieren und Separieren (1994), Hett S, S. 248-250). Diese Testmethode lehnt sich an die DIN 58355. Teil 3 "Bakterienrückhaltevermögen von Membranfilten "an.

Bei den durchgeführten Tests wurde eine entsprechend dem Herstellungsbeispiel produzierte Filterschicht mit einer identischen Filterschicht verglichen, bei der der Crospoxidone-Jod-Anteil durch die Zellsteftmischung, und einer ebenfalls idenfisch nergestellten Filterschicht, bei der der Crospoxidone-Jod-Anteil durch eine Resetigumischung aus Feingunen mit einer Permeabilität von 0,1 Darcy (Melhode 13. "Permeabilität", Arbeitsireis Technik/Analytik I. d. Europäischen Fachverdingung Telerfisten en Vergretzt wurde.

Diese Ergebnisse werden In LRV-Werten angegeben.

(LRV = logarithmic reduction value)

Ergebnisse: LVR

35

1.	Tietenfilter mit 35% Crospovidone-Jod	10
2.	Tiefenfilter ohne Crospovidone - Jod	2
3.	Tiefenfilter mit 35% Kieselgurmischung	5

Das hellt, daß die Tielenführschicht mit 35% Cospoxidone-Jod (1) bei einer Belastung von 108 Kelmen in 100 ml.
Unilitrat pro 20 cm² Filterfläche (Serratia marcescens) noch ein sterlies Filtera fleter. Dei gloicher Belastung iefert die
Zellsoftschicht (2) ein Filtrat mit 10 Kelmen in 100 ml und die Feinkflässchicht (3) mit 35% Kleselgur ein Filtrat mit 105
Kelmen pro 100 ml. Dh. die Crospoxidone-Jod enthaltende Tieferfilterschicht hat eine um 5 Zehnerpotenzen bessere
Entkeinungsleistung verglichen mit Bülchen Kleselgurhaltiger Filterschichten.

Inaktivlerung von Viren

Dien Inaktivierung von Virussuspensionen bei Filtration durch erfindungsgemäße Tiefenfilter wurde wie Im folgenden geschildert quantitativ bestimmt.

Die Infektiosität der Virensuspensionen wurde durch Bestimmung des zytopathischen Effekts der Viren auf Indikatorzellen in Zelikulturen vor und nach der Filtration gemessen. Die Titerrreduktion gibt den Grad an Virusinaktivierung 30 an.

Materialien:

a) Testviren

- Herpes-simplex-Virus Typ 1: HSV-A strain Mc Intyre
- HIV-1: ursprünglich HTLV-IIIB genanntes Isolat (Gallo-Popovic)

b) Zellkulturen zu Virusstockherstellung und Titration:

- menschliche Fibroblesten a 1
- African-green-monkey-kidney-Zellen (GMK)
 - MT-2- bzw. MT-4-T-Lymphomzellinien

c) Zellkulturmedien

- Eagle's MEM (Seromed/Biochrom) mit fetalem Kälberserum (FKS; 5 %), Penicillin (100 E/ml) und Streptomycin (0,1 mg/ml).
- RPMI-Medium (Seromed, Biochrom), 10 % FKS, Antibiotika: Penicillin (40 E/mi), Streptomycin (0,04 mg/ml)

d) Filtrationsmedien

Eagle's MEM ohne bzw. mit 10 % FKS, RPMI, ohne bzw. mit 10 % FKS

20 e) Gerát

10

15

Filterhalter und peristaltische Pumpe der Firma Schenk Filterbau

Filter hergestellt aus Zellstoff und 20 Gew.-% bzw. 40 Gew.-% Crospovidone-Jod sowie zum Vergleich ohne Crosposdone-Jod.

25 Versuche:

Die eventuelle Toxizität des Filtrates für die verwendeten Zellinien wurde mit den 40 % und 20 % Crospovidone-Jod enthaltenden Zellstoffschichten gefestet.

Die Filterschicht wurde mit dem Filtrationsmedium Eagle's MEM ohne FKS gespült. Die ersten filtrierten 100 ml (Filtrat 30 A) und die nächsten 100 ml (Filtrat 18) wurden aufgefangen. Die Kulturen wurden an den folgenden fün! Tagen auf Veränderungen des zellwechstunss und der Zellmorphologie hin überprüft.

Mit den Filtraten A und B aus der 20 % Filterschicht wurden kein toxischer Efflakt auf die Zellen beobachtet. Mit dem Filter A aus der 40 % Filterschicht wurde eine toxische Wirkung auf α1- und GMK-Zellen in der ersten Stufe der Verdünnungsreihe beobachtet. Mit Filtrat B wurde keine toxische Wirkung festgestellt.

35 MT-2-Zellen wurden durch Filtrat aus Filtern mit 40 % Crospovidone-Jod ohne FKS bei der ersten Titrationsstufe im Wachstum gehermnt, aber nicht geschädigt. Das entsprechende Filtrat mit FKS veränderte Zelleachstum und Zellmorohologie nicht.

Somit wurde beim Inaktivierungsversuch das Testvirus erst nach Passage von 200- bzw. 250 ml Medium durch die Filter aufgetragen.

Lim gazzuschließen, daß das Virus erst nach der Filtration im Filtrat und nicht, wie angestrebt, in der Filtratschliebt nach verügen der der Verügenschliebt nach der Verügenschliebt nach den britent. Mit Filtrat A war der Titer um eine habbe log₁₀ Stufe roduziert, während mit Filtrat B der gleiche Titer wie mit der entsprechend verdünnten Stammuspenschlo genessen wurde. Somit war eine habtivierung durch das Filtrat ausgeschlossen.

Es wurde weiterhin geprüft, ob Viren an die Filterschicht ohne Crospovidone-Jod adsorbiert wird. Dazu wurden die HSV-Stocksuspension vor und nach Filtration auf einer Filterschicht, die kein Crospovidone-Jod enthielt, titriert.

Hauptversuche:

Die Fitterschicht wird mit 200 bis 250 mt Eagle's MEM (bei Versuchen mit 180-1) oder RPMI-Medium (HIV-1) vor-gespül. Die Filterlangsschwindigkeit beträgt i 5 milmin. Ohne die Filtration zu unterbrechen wird 1 mt der Virussuspension in 20 Sekunden ho den Filtssigkeitszulauf des Filters injüsert. Darnach werden 100 mil Filtet alterflangen (1. Filtrat). Der Infoktions- und Filtrationsvorgang wird am seiben Filter zweimal wiederholt (2. und 3. Filtrat). Die ungefiltert virussbodsuspension wird mit dem Filtrat parallel filtrat.

in 24-Loch-Platten in log₁₀-Verdünnungsstufen (4fach für HSV); HIV wurde in 96-Loch-Platten in dreifach-Verdünsnungsstufen und drei Parallelansätzen titriert. Der von den Viren verursachte typisch zytopathogene Effeld bzw. die Synzytienblidig bei HIV wird über fünf Tage bebachtet.

Die Zellkultur-Infizierenden Einheiten-50 (TCID₅₀ (tissue culture Infactious dose 50%)) wurden nach einem statistischen Verfahren von Spearman und Kärber errechnet. Die Reduktion der Infektiosität wird in Form der log to TCID₅₀/ml

angegeben.

15

25

20

Die Ergebnisse der haktvierungsversuche mit HSV-1 sind in der nachstehenden Tabelle 1 aufgeführt.
Die Hittles wurden wie angegeben tillert. Vorder Filtation betrugen die Virusdenen 10-8. (Versuch 1) zw. 10⁷
(Versuch 2) TCIDgyfmt, Versuch 1 wurde in Anwesenheit von FKS durchgeführt. Die Titerreduktion ist in Logarithmen sonzeit auf angesehen.

Tabelle 1

Versuch Nr.	1	2
Konzentration Crospovidone-Jod in Gew%	20	20
FKS	+	-
1	≥7	≥ 5,5
2	≥7	≥ 5,5
3	6,5	≥ 5,5

Die Ergebnisse der Inaktivierungsversuche mit HIV-1 sind In Tabelle 2 aufgeführt. Angegeben ist die Anzahl der infektiösen Einheiten im Filtrat (TCID₅₀).

Tabelle 2

Indone E			т
Versuch Nr.	3	4	5
Konzentration Crospovidone-Jod in Gew%	0	40	40
FKS	+	+	
Filtrat 1	120 000	≤1	≤1
Filtrat 2	n.d.	≤1	≤ 1
Filtrat 3	n.d.	≤1	≤ 1

Damit wurden durch die, Filtration 10⁵ infektiöse Einheiten inaktiviert.

Patentansprüche

- 40 1. Als biocide Tiefenfilter geeignete Formkörper,
 - bestehend aus Fasermaterialien, und aus
 - Crospovidone-lod als biocider Substanz, ohne Crospovidone Wasserstoffperoxid
- wobei die biocide Substanz partikulär in die Formkörper eingebettet ist.
 - 2. Formkörper nach Anspruch 1 enthaltend Crospovidone-Jod mit 1 bis 20 Gew.-% verfügbarem Jod.
- Formk\u00f3rper nach Anspruch 2, enthaltend 0,5 bis 75 Gew.-\u00b3, bezogen auf das Gesamtgewicht des Formk\u00f3rpers, an Crospovidone-Jod.
- Formkörper nach einem der Ansprüche 2 bis 4, mit einer mittleren Korngröße der Crospovidone-Jod-Partikel zwischen 30 und 40 um.
 - 6. Formkörper nach einem der Ansprüche 1 bis 5, enthaltend als Faserkomponenten Zellstoff und/oder Kunststoffa-

sern.

15

- Formkörper nach einem der Ansprüche 1 bis 6, enthaltend Faserkomponenten aus f\u00e4rflierten Zellstoffasern und/oder Polyolefinfasern.
- Formkörper nach einem der Ansprüche 1 bis 7, enthaltend hochdisperses Polymergranulat und/oder Kieselgur und/oder Perlit in einer Menge von 1 bis 60 Gew.-% bezogen auf das Trockengewicht.
- Formkörper nach Anspruch 8, enthaltend als hochdisperses Polymergranulat ein Harnstoff-Formaldehyd-Kondensationsprodukt.
- Formk\u00f3rper nach einem der Anspr\u00fache 1 bis 9 enthaltend durch Trockenm\u00e4hlung hergestelltes Zellstoffpulver mit einer Partikelgr\u00d68e von 1 bis 100 µm in einer Menge von 1 bis 60 Gew.\u00a46 bezogen auf das Gesamtgewicht (trokken).
- Formk\u00f6rper nach einem der Anspr\u00fcche 1 bis 9, wobei die Tiefenf\u00e4lterschicht eine Dicke von 0,1 bis 10 mm und ein Fl\u00e4chengewicht von 20 bis 3500 \u00e4\u00fcm2 aufweist.
- Schichtenfilter, enthaltend als Tietenfilterschicht einen oder mehrere Formkörper nach einem der Ansprüche 1 bis
 10.
- Schichtenfilter nach Anspruch 12, enthaltend vor oder hinter den Crospovidone-Jod enthaltenden Filterschichten weiter Filterschichten, welche kein Crospovidone-Jod enthalten.
- 25 14. Schichtenfilter nach Anspruch 12 oder 13, enthaltend Tiefenfilterschichten in Form von Schichtenmodulen.
 - Schichtenfälter nach einem der Ansprüche 12 bis 14, enthaltend Tiefenfälterpapiere in Form von plissierten Filterkorzen.
- 30 16. Verwendung eines Tiefenfilters gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 zum Abtoten von Mikroorganismen und Inaktivieren von Viren in solche enthaltenden Flüssigkeiten.
 - Verwendung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um Wasser, eine pharmazeutische oder biologische Flüssigkeit handelt.
 - Verwendung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die zu reinigende Flüssigkeit eine Injektionslösung ist oder ein Blutplasmapräparat enthält.

Claims

40

- 1. A shaped article which is suitable as biocidal depth-type filter,
 - and which consists of fibrous materials, and of
 - crospovidone-iodine as biocidal substance, without crospovidone-hydrogen peroxide

where the biocidal substance is embedded as particles in the shaped article.

- 2. A shaped article as claimed in claim 1, containing crospovidone-iodine with t to 20% by weight of available iodine.
- A shaped article as claimed in claim 2, containing 0.5 to 75% by weight, based on the total weight of the shaped article, of crospovidone-iodine.
 - A shaped article as claimed in claim 2 or 3, with a particle size distribution of the crospovidone-lodine particles in the range from 0.5 to 600 µm.
 - A shaped article as claimed in any of claims 2 to 4, with an average particle size of the crospovidone-lodine particles of from 30 to 40 um.

- A shaped article as claimed in any of claims 1 to 5, containing as fibrous components cellulose and/or synthetic fibers.
- A shaped article as claimed in any of claims 1 to 6, containing fibrous components of fibrillated cellulose fibers and/or polyolefin fibers.
- A shaped article as claimed in any of claims 1 to 7, containing highly disperse polymer granules and/or kieselguhr and/or perlite in an amount of from 1 to 60% by weight based on dry weight.
- 10 9. A shaped article as claimed in claim 8, containing a urea/formaldehyde condensation product as highly disperse polymer granules.
- 10. A shaped article as claimed in any of claims 1 to 9, containing cellulose powder which has been produced by dry milling and has a particle size of from 1 to 100 μm in an amount of from 1 to 60% by weight based on the total weight (dry).
 - A shaped article as claimed in any of claims 1 to 9, where the depth-type filter layer has a thickness of from 0.1 to 10 mm and an area weight of from 20 to 3,500 g/m².
- 20 12. A layer filter containing as depth-type filter layer one or more shaped articles as claimed in any of claims 1 to 10.
 - 13. A layer filter as claimed in claim 12, containing, before or after the crospovidone-lodine-containing filter layers, other filter layers which contain no crospovidone-lodine.
- 25 14. A layer filter as claimed in claim 12 or 13, containing depth-type filter layers in the form of layer modules.
 - 15. A layer filter as claimed in any of claims 12 to 14, containing depth-type filter papers in the form of pleated filter candles.
- 30 16. The use of a depth-type filter as claimed in any of claims 1 to 10 for killing microorganisms and inactivating viruses in liquids containing such.
 - 17. The use as claimed in claim 12, which applies to water, a pharmaceutical or biological liquid.
- 35 18. The use as claimed in claim 13, wherein the liquid to be purified is an injection solution or contains a blood plasma product.

Revendications

45

- 40 1. Corps façonné convenant comme filtre à lit profond biocide,
 - constitué de matériaux fibreux, et
 - d'un composé iode-crospovidone, à titre de substance biocide, sans composé peroxyde d' hydrogène-crospovidone,
- la substance biocide étant noyée sous forme de particules dans le corps façonné.
- Corps façonné selon la revendication 1, contenant un composé iode-crospovidone contenant de l'iode disponible en proportion de 1 à 20 % en poids.
- Corps façonné seion la revendication 2, contenant de 0,5 à 75 % en poids d'iode-crospovidone, en se référant au poids total du corps façonné.
- Corps façonné selon la revendication 2 ou 3, présentant une distribution de taille de grains des particules d'iodecrospovidone située dans la plage allant de 0,5 à 600 μm.
 - Corps façonné selon l'une des revendications 2 à 4, comportant une taille de grains moyenne des particules d'iodecrospovidone comprise entre 30 et 40 μm.

- Corps façonné selon l'une des revendications 1 à 5, contenant comme composant fibreux, des fibres cellulose et/ou de matériau plestique.
- Corps façonné selon l'une des revendications 1 à 6, contenant des composants fibreux constitués de fibres de celtulose fibrillées et/ou des fibres de polyoléfine.
- Corps façonné selon l'une des revendications 1 à 7, contenant, à l'état fortement dispersé, un granulat de polymère effou de la diatomite étou de la perille en une quantité comprise dans la plage allant de 1 à 60 % en poids par rapport au poids à sec.
- Corps laçonné selon la revendication 8, contenant, comme granulat fortement dispersé, un produit de condensation urée-formaldéhyde.
- 10. Corps façonné selon l'une des revendications 1 à 9, contenant une poudre de cellulose, fabriquée par broyage à sec, ayant une taille de particules comprise dans la plage allant de 1 à 100 µm en une quantité allant de 1 à 60 % en noick par apport au poids total (à sea.)
 - 11. Corps façonné selon l'une des revendications 1 à 9, la couche du filtre à lit profond ayant une épaisseur de 0,1 à 10 mm et un poids par unité de surface de 20 à 3500 g/m².
 - Filtre à couches, contenant comme couche de filtre à lit profond un ou plusieurs corps façonné(s) selon l'une des reventications 1 à 10.

20

45

- 13. Filtre à couches selon le revendication 12, contenant, devant ou derrière les couches de filtre contenant de l'iodecrospovidone, d'autres couches de filtre qui ne contiennent pas d'iode-crospovidone.
- 14. Filtre à couches selon le revendication 12 ou 13, contenant des couches de filtre à lit profond se présentant sous la forme de modules à couches.
- 30 15. Filtre à couches selon l'une des revendications 12 à 14, contenant des papiers pour filtre à lit protond se présentant sous la forme de bougies filtrantes plissées.
 - 16. Utilisation d'un filtre à lit profond selon l'une des revendications 1 à 10, pour la destruction des micro-organismes et l'inactivation des virus dans des liquides contenant de tels virus.
 - 17. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée par le fait qu'il s'agit d'eau, d'un liquide pharmaceutique ou biologique.
- 18. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée par le fait que le liquide à épurer contient une solution d'injection ou bien une préparation de plasma sanguin.